## (19)日本国特許庁 (JP)

# (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開2002-80538 (P2002-80538A)

(43)公開日 平成14年3月19日(2002.3.19)

(51) Int.C1.7	識別記号	FΙ	テーマコード( <b>参考)</b>
C 0 8 F 230/08		C 0 8 F 230/08	2H006
G 0 2 B 1/04		G 0 2 B 1/04	4 J 1 0 0
G 0 2 C 7/04		G 0 2 C 7/04	

審査請求 未請求 請求項の数5 OL (全 16 頁)

(21)出願番号	特願2000-268119(P2000-268119)	(71)出願人	000003159
			東レ株式会社
(22)出願日	平成12年9月5日(2000.9.5)	A 10	東京都中央区日本橋室町2丁目2番1号
		(72)発明者	中村 正孝
			滋賀県大津市園山1丁目1番1号 東レ株
			式会社滋賀事業場内
		(72)発明者	下山 直樹
			滋賀県大津市園山1丁目1番1号 東レ株
			式会社滋賀事業場内
		(72)発明者	横田 満
			滋賀県大津市園山1丁目1番1号 東レ株
			式会社滋賀事業場内
			最終頁に続く
		l	

# (54) 【発明の名称】 モノマー組成物、それを用いたポリマーおよび眼用レンズ

#### (57)【要約】

【課題】本発明は、高酸素透過性、高含水率および低弾性率といった各種性能のバランスに優れたポリマーを与えることが可能なモノマー組成物を提供することを目的とする。また該モノマーからなるポリマーおよび眼用レンズを提供することを目的とする。

【解決手段】Q=モノマー1分子中のSi原子の質量) /(モノマーの分子量)

およびZ=(モノマー1分子中のエーテル酸素の数)+ (モノマー1分子中の水酸基の数)の値で規定された3種のモノマーを適切な重量比で組み合わせたモノマー組成物。

## 【特許請求の範囲】

【請求項1】Q、Zを以下のように定義したとき、Qが 〇、1以上、Zが1以上でありかつ分子量が700以下 のモノマー(M1)100重量部に対し、Qが0.2以 上、Z=0でありかつ分子量が700以下のモノマー (M2)10~1000重量部、およびQ=0でありか つ分子量が700以下の親水性モノマー(M3)10~ 1000重量部を含むモノマー組成物。

Q=(モノマー1分子中のSi原子の質量)/(モノマ 一の分子量)

Z=(モノマー1分子中のエーテル酸素の数)+(モノ マー1分子中の水酸基の数)

【請求項2】Qが0.1以上、Zが1以上でありかつ分 子量が700以下のモノマー(M1)100重量部に対 し、QがO. 2以上、Z=Oでありかつ分子量が700 以下のモノマー (M2) 20~500重量部、およびQ =0でありかつ分子量が700以下の親水性モノマー (M3)20~500重量部を含む請求項1に記載のモ ノマー組成物。

【請求項3】請求項1または2に記載のモノマー組成物 20 からなるポリマー。

【請求項4】請求項3に記載のポリマーを用いてなる眼 用レンズ。

【請求項5】請求項3に記載のポリマーを用いてなるコ ンタクトレンズ。

### 【発明の詳細な説明】

### [0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、モノマー組成物、 それを用いたポリマーおよび眼用レンズに関するもので ある。本発明はコンタクトレンズ、眼内レンズ、人工角 30 膜などの眼用レンズとして特に好適に用いられる。

\* [0002]

【従来の技術】近年、高酸素透過性と高含水率を両立す る眼用レンズ用の素材として、シリコーンポリマーセグ メント、親水性ポリマーセグメント(ポリエチレングリ コールなど) および重合性基を有するいわゆるマクロモ ノマータイプのものが利用されている(米国特許第5, 760,100号公報、米国特許第5,776,999 号公報など)。しかしながらマクロモノマータイプの素 材は分子量が大きすぎるために精製が困難で品質が安定 10 しないと言う問題があった。また、マクロモノマータイ プの素材からは低弾性率のポリマーが得られにくいとい う問題もあった。

2

【0003】一方、マクロモノマーではない低分子量の モノマーとしては3-メタクリロキシプロピルトリス (トリメチルシロキシ)シランが眼用レンズ用素材とし て広く利用されている(特開昭60-142324号公 報、特開昭54-24047号公報)。3-メタクリロ キシプロピルトリス (トリメチルシロキシ) シランは高 酸素透過性を与えるいう特長を有する。しかしながら3 ーメタクリロキシプロピルトリス(トリメチルシロキ シ)シランは親水性がほとんど無いために、それから得 られるポリマーは低含水率であり眼用レンズとしては好 ましくないものであった。 また、 3 - メタクリロキシプ ロピルトリス(トリメチルシロキシ)シランから得られ るポリマーは弾性率が比較的高くソフトコンタクトレン ズ用としては最適なものではなかった。

【0004】一方、例えば、特公昭56-39450号 公報および特公昭56-40324号公報には下記式 (m1-2)で表されるモノマーが記載されている。

[0005]

【化1】

【0006】このモノマーを重合して得られるポリマー は比較的高い酸素透過性を有し、かつ比較的低い弾性率 を有するという特長を有する。しかしながら、近年眼用 レンズ用ポリマーとしては、より長い時間の連続装用を 可能にするためにより高い酸素透過性が要求されるよう になっており、式 (m1-2) のモノマーから得られる 眼用レンズ用ポリマーの酸素透過性では不十分であっ た。

### [0007]

【発明が解決しようとする課題】本発明は、かかる課題 を解決し、高酸素透過性、高含水率および低弾性率とい った各種性能のバランスに優れたポリマーを与えること が可能なモノマー組成物を提供することを目的とする。

※供することを目的とする。

#### [0008]

【課題を解決するための手段】上記の目的を達成するた めに、本発明のモノマー組成物、それを用いたポリマー および眼用レンズは、下記の構成を有する。

【0009】「(1)Q、Zを以下のように定義したと き、QがO. 1以上、Zが1以上でありかつ分子量が7 00以下のモノマー(M1)100重量部に対し、Qが 0.2以上、Z=0でありかつ分子量が700以下のモ ノマー (M2) 10~1000重量部、およびQ=0で ありかつ分子量が700以下の親水性モノマー(M3) 10~1000重量部を含むモノマー組成物。Q=(モ ノマー1分子中のSi原子の質量)/(モノマーの分子 また該モノマーからなるポリマーおよび眼用レンズを提※50 量)、Z=(モノマー1分子中のエーテル酸素の数)+

(モノマー1分子中の水酸基の数)。(2)Qが0.1 以上、Zが1以上でありかつ分子量が700以下のモノ マー(M1)100重量部に対し、Qが0.2以上、Z =0でありかつ分子量が700以下のモノマー(M2) 20~500重量部、およびQ=0でありかつ分子量が 700以下の親水性モノマー(M3)20~500重量 部を含む請求項1に記載のモノマー組成物。(3)請求 項1または2に記載のモノマー組成物からなるポリマ ー。(4)請求項3に記載のポリマーを用いてなる眼用 レンズ。(5)請求項3に記載のポリマーを用いてなる 10 いと酸素透過性が低くなる傾向がある。 コンタクトレンズ。」

[0010]

【発明の実施の形態】以下、本発明の実施の形態を説明 する。

【0011】本発明のモノマー組成物は下記の構成を有 する。

【0012】「Q、Zを以下のように定義したとき、Q が0.1以上、Zが1以上でありかつ分子量が700以 下のモノマー(M 1 ) 1 0 0 重量部に対し、Qが 0 . 2 .

4

以上、Z=Oでありかつ分子量が700以下のモノマー (M2) 10~1000重量部、およびQ=0でありか つ分子量が700以下の親水性モノマー(M3)10~ 1000重量部を含むモノマー組成物。Q=(モノマー 1分子中のSi原子の質量)/(モノマーの分子量)、 Z=(モノマー1分子中のエーテル酸素の数)+(モノ マー1分子中の水酸基の数)」

本発明において、Qが大きいとケイ素原子の含有率が高 くなるため酸素透過性が高くなる傾向があり、Qが小さ

【0013】また、Zは親水性基であるエーテル酸素と 水酸基の数の総和であるので、Zが大きいと親水性が高 くなり、乙が小さいと親水性が小さくなる傾向がある。 【0014】まず(M1)のモノマーの具体例を挙げる と、下記式 (m1-1)~(m1-36)で表されるモ ノマーである。

【0015】

【化2】

【0019】これらのモノマーのQ、Zの値を表1に示

した。

[0020]

【表1】

1 3								
モノマー	Q	Z						
m 1 - 1	0.226	2						
m 1 ~ 2	0.199	2						
m 1 - 3	0.161	2						
m 1 – 4	0.233	2						
m 1 - 5	0.206	2						
m 1 – 6	0.168	2						
m 1 - 7	0.234	1						
m 1 – 8	0.207	1						
m 1 – 9	0.169	1						
m 1 – 1 0	0.241	1						
m 1 - 1 1	0.215	1						
m 1 - 1 2	0.176	1 1						
m 1 - 1 3	0.220	2						
m 1 - 1 4	0.193	2						
m 1 - 1 5	0.155	2						
m 1 - 1 6	0.226	2						
m 1 - 1 7	0.199	2						
m 1 - 1 8	0.161	2						
m 1 - 1 9	0.241	1						
m 1 - 2 0	0.215	1						
m 1 - 2 1	0.176	1						
m 1 - 2 2	0.248	1						
m 1 - 2 3	0.223	1						
m 1 - 2 4	0.185	1						
m 1 - 2 5	0.226	2						
m 1 - 2 6	0.199	2						
m 1 - 2 7	0.161	2						
m 1 - 2 8	0.220	2						
m 1 - 2 9	0.193	2						
m 1 - 3 0	0.155	2						
m 1 - 3 1	0.248	1						
m 1 - 3 2	0.223	1						
m 1 - 3 3	0.185	1						
m 1 - 3 4	0 . 2 4 1	1						
m 1 - 3 5	0.215	1						
m 1 - 3 6	0.176	1						

14

【0021】これらのモノマーはいずれもQが0.1以上であり、かつZが1以上である。

【0022】 (M1) のモノマーは本発明のモノマー組成物の重量基準であり、100重量部使用される。(M1) のモノマーは複数種類を同時に用いても良いが、その場合はそれらの合計重量が100重量部である。

【0023】次に (M2) のモノマーの具体例を表2に 挙げる。表2には各モノマーのQ、Zの値も示した。

[0024]

10 【表2】

20

30

		U
モノマー	Q	Z
3 — メタクリロキシプロピルトリス(トリメチルシロキシ)シラン	0.266	0
3-アクリロキシプロピルトリス(トリメチルシロキシ)シラン	0.275	0
3 - メタクリロキシプロピルメチルビス(トリメチルシロキシ)シラン	0.242	0
3-アクリロキシプロピルメチルビス(トリメチルシロキシ)シラン	0.252	0
3 メタクリロキシプロピルジメチル(トリメチルシロキシ)シラン	0.205	0
3-アクリロキシプロピルジメチル(トリメチルシロキシ)シラン	0.216	0
3 - メタクリルアミドプロビルトリス(トリメチルシロキシ)シラン	0. 266	0
3-アクリルアミドプロピルトリス(トリメチルシロキシ)シラン	0. 276	0
3 - メタクリルアミドプロピルメチルピス(トリメチルシロキシ)シラン	0. 242	0
3-アクリルアミドプロピルメチルピス(トリメチルシロキシ)シラン	0.253	0
3 - メタクリルアミドプロピルジメチル(トリメチルシロキシ)シラン	0.205	0
3 -アクリルアミドプロピルジメチル(トリメチルシロキシ)シラン	0.217	0
[トリス(トリメチルシロキシ)シリル] スチレン	0.281	0
[ピス(トリメチルシロキシ)メチルシリル] スチレン	0.260	0
[(トリメチルシロキシ)ジメチルシリル] スチレン	0.224	0
N-[3-[トリス (トリメチルシロキシ) シリル] プロピル) カルバミ	0.265	0
ン酸ビニル		
N – 【3 – 【ピス(トリメチルシロキシ)メチルシリル】プロピル】カル	0.241	0
パミン酸ビニル		
N- [3- [(トリメチルシロキシ) ジメチルシリル] プロビル) カルバ	0.204	0
ミン酸ビニル		

【0025】これらのモノマーはいずれも0が0.2以 上であり、かつZ=0である。

【0026】(M2)のモノマーは10~1000重量 部使用されるが、より好ましくは20~500重量部で ある。(M2)のモノマーは複数種類を同時に用いても 良いが、その場合はそれらの合計重量が上記範囲であ る。(M2)の量が少なすぎると酸素透過性が低下する ために好ましくなく、(M2)の量が多すぎると親水性 が低下するために好ましくない。

【0028】2-ヒドロキシエチルメタクリレート、2 ーヒドロキシエチルアクリレート、ジエチレングリコー ルモノメタクリレート、ジエチレングリコールモノアク リレート、トリエチレングリコールモノメタクリレー ト、トリエチレングリコールモノアクリレート、テトラ エチレングリコールモノメタクリレート、テトラエチレ ングリコールモノアクリレート、ポリエチレングリコー ルモノメタクリレート、ポリエチレングリコールモノア メトキシエチルアクリレート、ジエチレングリコールモ ノメチルエーテルメタクリレート、ジエチレングリコー ルモノメチルエーテルアクリレート、トリエチレングリ コールモノメチルエーテルメタクリレート、トリエチレ ングリコールモノメチルエーテルアクリレート、テトラ エチレングリコールモノメチルエーテルメタクリレー ト、テトラエチレングリコールモノメチルエーテルアク リレート、ポリエチレングリコールモノメチルエーテル メタクリレート、ポリエチレングリコールモノメチルエ ーテルアクリレート、2-エトキシエチルメタクリレー\*50 レート、N-ビニルピロリドンおよびN, N-ジメチル

\*ト、2-エトキシエチルアクリレート、ジエチレングリ コールモノエチルエーテルメタクリレート、ジエチレン グリコールモノエチルエーテルアクリレート、トリエチ レングリコールモノエチルエーテルメタクリレート、ト リエチレングリコールモノエチルエーテルアクリレー ト、テトラエチレングリコールモノエチルエーテルメタ クリレート、テトラエチレングリコールモノエチルエー テルアクリレート、ポリエチレングリコールモノエチル エーテルメタクリレート、ポリエチレングリコールモノ 【0027】次に(M3)の親水性モノマーの例を挙げ 30 エチルエーテルアクリレート、2-ブトキシエチルメタ クリレート、2-ブトキシエチルアクリレート、ジエチ レングリコールモノブチルエーテルメタクリレート、ジ エチレングリコールモノブチルエーテルアクリレート、 トリエチレングリコールモノブチルエーテルメタクリレ ート、トリエチレングリコールモノブチルエーテルアク リレート、テトラエチレングリコールモノブチルエーテ ルメタクリレート、テトラエチレングリコールモノブチ ルエーテルアクリレート、ポリエチレングリコールモノ ブチルエーテルメタクリレート、ポリエチレングリコー クリレート、2-メトキシエチルメタクリレート、2- 40 ルモノブチルエーテルアクリレート、N-ビニルピロリ ドン、Nービニルホルムアミド、Nービニルアセトアミ ド、アクリルアミド、ジアセトンアクリルアミド、N, N-ジメチルアクリルアミド、N, N-ジエチルアクリ ルアミド、N, N-ジプロピルアクリルアミド、N, N ージブチルアクリルアミド、N-アクリロイルモルホリ ン、N-アクリロイルピペリジン、N-アクリロイルピ ロリジンなどである。

> 【0029】これらの中でも、ポリマーの機械物性と親 水性のバランスに優れた2-ヒドロキシエチルメタクリ

アクリルアミドが最も好ましい。

【0030】(M3)のモノマーは10~1000重量 部使用されるが、より好ましくは20~500重量部で ある。(M3)のモノマーは複数種類を同時に用いても 良いが、その場合はそれらの合計重量が上記範囲であ る。(M3)の量が少なすぎると親水性が低下するため に好ましくなく、(M3)の量が多すぎると酸素透過性 が低下するために好ましくない。

【0031】本発明において、(M1)~(M3)のモ ノマーは分子量が700以下のものが使用される。分子 10 量が700を超えるとモノマーの減圧蒸留による精製が 困難になるため、安定した品質のモノマーを製造するこ とが困難になり好ましくない。また(M1)が分子量の 大きいマクロモノマータイプである場合は、得られるポ リマーの弾性率が高くなる傾向があり好ましくない。

【0032】本発明のポリマー組成物は、(M1)~ (M3)以外のモノマーを含有してもよい。その場合の モノマーとしては、共重合さえ可能であれば制限はな く、(メタ)アクリロイル基、スチリル基、アリル基、ビ ニル基および他の共重合可能な炭素炭素不飽和結合を有 20 するモノマーを使用することができる。

【0033】以下、その例をいくつか挙げるがこれらに 限定されるものではない。(メタ)アクリル酸、イタコ ン酸、クロトン酸、桂皮酸、ビニル安息香酸、メチル (メタ)アクリレート、エチル(メタ)アクリレートなどの アルキル(メタ)アクリレート類、ポリアルキレングリコ ールモノ(メタ)アクリレート、ポリアルキレングリコ ールモノアルキルエーテル (メタ) アクリレート、ポリ アルキレングリコールビス(メタ)アクリレート、トリ タエリスリトールテトラキス (メタ) アクリレート、両 末端に炭素炭素不飽和結合を有するシロキサンマクロマ ーなどの多官能(メタ)アクリレート類、トリフルオロ エチル(メタ)アクリレート、ヘキサフルオロイソプロピ ル(メタ)アクリレートなどのハロゲン化アルキル(メタ) アクリレート類、スチレン、α-メチルスチレン、ビニ ルピリジンなどの芳香族ビニルモノマー、マレイミド 類、酢酸ビニルなどのビニルエステル類などである。

【0034】(M1)~(M3)以外のモノマーの含有 率は(M1)100重量部に対して、100重量部以下 40 が好ましく、50重量部以下がより好ましい。(M1) ~(M3)以外のモノマーの含有率が多すぎるとポリマ 一の酸素透過性、含水率および弾性率のいずれかに悪影 響を及ぼすので好ましくない。

【0035】本発明のモノマー組成物においては、ポリ マーの良好な機械物性が得られ、消毒液や洗浄液に対す る良好な耐性が得られるという意味で、1分子中に2個 以上の共重合可能な炭素炭素不飽和結合を有するモノマ ーを共重合成分として用いることが好ましい。1分子中

モノマーの共重合比率は(M1)100重量部に対し て、50重量部以下が好ましく、30重量部以下がより 好ましい。

18

【0036】本発明のモノマー組成物は、紫外線吸収剤 や色素、着色剤などを含むものでもよい。また重合性基 を有する紫外線吸収剤や色素、着色剤を含有してもよ

【0037】本発明のモノマー組成物の重合方法、成形 方法としては、公知の方法を使用することができる。例 えば、一旦、丸棒や板状等に重合、成形しこれを切削加 工等によって所望の形状に加工する方法、モールド重合 法、およびスピンキャスト重合法などである。

【0038】本発明のモノマー組成物の重合において は、重合をしやすくするために過酸化物やアゾ化合物に 代表される熱重合開始剤や、光重合開始剤を添加するこ とが好ましい。熱重合を行う場合は、所望の反応温度に 対して最適な分解特性を有するものを選択して使用す る。一般的には10時間半減期温度が40~120℃の アゾ系開始剤および過酸化物系開始剤が好適である。光 重合開始剤としてはカルボニル化合物、過酸化物、アゾ 化合物、硫黄化合物、ハロゲン化合物、および金属塩な どを挙げることができる。これらの重合開始剤は単独ま たは混合して用いられ、およそ10重量部くらいまでの 量で使用される。

【0039】本発明のモノマー組成物の重合においては 重合溶媒を使用することができる。溶媒としては有機 系、無機系の各種溶媒が適用可能であり特に制限は無 い。例を挙げれば、水、メチルアルコール、エチルアル コール、ノルマルプロピルアルコール、イソプロピルア メチロールプロパントリス(メタ)アクリレート、ペン 30 ルコール、ノルマルブチルアルコール、イソブチルアル コール、tert-ブチルアルコール等のアルコール系 溶剤、メチルセロソルブ、エチルセロソルブ、イソプロ ピルセロソルブ、ブチルセロソルブ、プロピレングリコ ールモノメチルエーテル、エチレングリコールジメチル エーテル、ジエチレングリコールジメチルエーテル、ト リエチレングリコールジメチルエーテル等のグリコール エーテル系溶剤、酢酸エチル、酢酸ブチル、酢酸アミ ル、乳酸エチル、安息香酸メチル、エチレングリコール ジアセテート等のエステル系溶剤、ノルマルヘキサン、 ノルマルヘプタン、ノルマルオクタン等の脂肪族炭化水 素系溶剤、シクロヘキサン、エチルシクロヘキサン等の 脂環族炭化水素系溶剤、アセトン、メチルエチルケト ン、メチルイソブチルケトン等のケトン系溶剤、ベンゼ ン、トルエン、キシレン等の芳香族炭化水素系溶剤、石 油系溶剤等各種のものであり、これらは単独あるいは混 合して使用することができる。

【0040】本発明のモノマー組成物の重合方法、成形 方法としては、公知の方法を使用することができる。例 えば、一旦、丸棒や板状等に重合、成形しこれを切削加 に2個以上の共重合可能な炭素炭素不飽和結合を有する 50 工等によって所望の形状に加工する方法、モールド重合 法、およびスピンキャスト重合法などである。

【0041】一例として本発明のモノマー組成物をモー ルド重合法により重合する場合について、次に説明す

【0042】モノマー組成物を一定の形状を有する2枚 のモールドの空隙に充填する。そして光重合あるいは熱 重合を行ってモールドの形状に賦型する。モールドは、 樹脂、ガラス、セラミックス、金属等で製作されている が、光重合の場合は光学的に透明な素材が用いられ、通 常は樹脂またはガラスが使用される。ポリマーを製造す 10 る場合には、多くの場合、2枚の対向するモールドによ り空隙が形成されており、その空隙にモノマー組成物が 充填されるが、モールドの形状やモノマー組成物の性状 によってはポリマーに一定の厚みを与えかつ充填したモ ノマー組成物の液モレを防止する目的を有するガスケッ トを併用してもよい。空隙にモノマー組成物を充填した モールドは、続いて紫外線のような活性光線を照射され るか、オーブンや液槽に入れて加熱されて重合される。 光重合の後に加熱重合したり、逆に加熱重合後に光重合 する両者を併用する方法もありうる。光重合の場合は、 例えば水銀ランプや捕虫灯を光源とする紫外線を多く含 む光を短時間(通常は1時間以下)照射するのが一般的 である。熱重合を行う場合には、室温付近から徐々に昇 温し、数時間ないし数十時間かけて60℃~200℃の 温度まで高めて行く条件が、ポリマーの光学的な均一 性、品位を保持し、かつ再現性を高めるために好まれ る。

【0043】本発明のポリマーは、種々の方法で改質処 理を行うことができる。表面の水濡れ性を向上させるた めには、該改質処理を行うことが好ましい。

【0044】ポリマーの具体的な改質方法としては、電 磁波(光を含む)照射、プラズマ照射、蒸着およびスパ ッタリングなどケミカルベーパーデポジション処理、加 熱、塩基処理、酸処理、その他適当な表面処理剤の使 用、およびこれらの組み合わせを挙げることができる。 これらの改質手段の中で、簡便であり好ましいのは塩基 処理および酸処理である。

【0045】塩基処理または酸処理方法の一例として は、ポリマーを塩基性または酸性溶液に接触させる方 等が挙げられる。そのより具体的な方法としては、例え ば塩基性または酸性溶液にポリマーを浸漬する方法、ポ リマーに塩基性または酸性溶液または塩基性または酸性 ガスを噴霧する方法、ポリマーに塩基性または酸性溶液 をヘラ、刷毛等で塗布する方法、ポリマーに塩基性また は酸性溶液をスピンコート法やディップコート法で塗布 する方法などを挙げることができる。最も簡便に大きな 改質効果が得られる方法は、ポリマーを塩基性または酸 性溶液に浸漬する方法である。

【0046】ポリマーを塩基性溶液または酸性溶液に浸 50 フロン系溶媒などである。中でも経済性、取り扱いの簡

2.0

漬する際の温度は特に限定されないが、通常−50℃~ 300℃程度の温度範囲内で行われる。作業性を考えれ ℃~60℃が最も好ましい。

【0047】ポリマーを塩基性または酸性溶液に浸漬す る時間については、温度によっても最適時間は変化する が、一般には100時間以内が好ましく、24時間以内 がより好ましく、12時間以内が最も好ましい。接触時 間が長すぎると、作業性および生産性が悪くなるばかり でなく、酸素透過性の低下や機械物性の低下などの悪影 響が出る場合がある。

【0048】塩基としてはアルカリ金属水酸化物、アル カリ土類金属水酸化物、各種炭酸塩、各種ホウ酸塩、各 種リン酸塩、アンモニア、各種アンモニウム塩、各種ア ミン類、およびポリエチレンイミン、ポリビニルアミン 等の高分子量塩基などが使用可能である。これらの中で は、低価格であることおよび処理効果が大きいことから アルカリ金属水酸化物が最も好ましい。

【0049】酸としては、硫酸、燐酸、塩酸、硝酸など の各種無機酸、酢酸、ギ酸、安息香酸、フェノールなど の各種有機酸、およびポリアクリル酸、ポリメタクリル 酸、ポリスチレンスルホン酸、ポリスルホメチルスチレ ンなどの高分子量酸が使用可能である。これらの中で は、処理効果が大きく他の物性への悪影響が少ないこと から高分子量酸が最も好ましい。

【0050】塩基性または酸性溶液の溶媒としては、無 機、有機の各種溶媒が使用できる。例えば、水、メタノ ール、エタノール、プロパノール、2-プロパノール、 ブタノール、エチレングリコール、ジエチレングリコー 30 ル、トリエチレングリコール、テトラエチレングリコー ル、ポリエチレングリコール、グリセリンなどの各種ア ルコール類、ベンゼン、トルエン、キシレンなどの各種 芳香族炭化水素、ヘキサン、ヘプタン、オクタン、デカ ン、石油エーテル、ケロシン、リグロイン、パラフィン などの各種脂肪族炭化水素、アセトン、メチルエチルケ トン、メチルイソブチルケトンなどの各種ケトン類、酢 酸エチル、酢酸ブチル、安息香酸メチル、フタル酸ジオ クチルなどの各種エステル類、ジエチルエーテル、テト ラヒドロフラン、ジオキサン、エチレングリコールジア 法、ポリマーを塩基性または酸性ガスに接触させる方法 40 ルキルエーテル、ジエチレングリコールジアルキルエー テル、トリエチレングリコールジアルキルエーテル、テ トラエチレングリコールジアルキルエーテル、ポリエチ レングリコールジアルキルエーテルなどの各種エーテル 類、ジメチルホルムアミド、ジメチルアセトアミド、N ーメチルー2ーピロリドン、ジメチルイミダゾリジノ ン、ヘキサメチルホスホリックトリアミド、ジメチルス ルホキシドなどの各種非プロトン性極性溶媒、塩化メチ レン、クロロホルム、ジクロロエタントリクロロエタ ン、トリクロロエチレンなどのハロゲン系溶媒、および 便さ、および化学的安定性などの点で水が最も好まし い。溶媒としては、2種類以上の物質の混合物も使用可 能である。

【0051】本発明において使用される塩基性または酸 性溶液は、塩基性物質または酸性物質および溶媒以外の 成分を含んでいてもよい。

【0052】本発明において、ポリマーは、塩基または 酸処理の後、洗浄により塩基性または酸性物質を除くこ とができる。

【0053】洗浄溶媒としては、無機、有機の各種溶媒 10 が使用できる。例えば、水、メタノール、エタノール、 プロパノール、2ープロパノール、ブタノール、エチレ ングリコール、ジエチレングリコール、トリエチレング リコール、テトラエチレングリコール、ポリエチレング リコール、グリセリンなどの各種アルコール類、ベンゼ ン、トルエン、キシレンなどの各種芳香族炭化水素、ヘ キサン、ヘプタン、オクタン、デカン、石油エーテル、 ケロシン、リグロイン、パラフィンなどの各種脂肪族炭 化水素、アセトン、メチルエチルケトン、メチルイソブ チルケトンなどの各種ケトン類、酢酸エチル、酢酸ブチ 20 ル、安息香酸メチル、フタル酸ジオクチルなどの各種エ ステル類、ジエチルエーテル、テトラヒドロフラン、ジ オキサン、エチレングリコールジアルキルエーテル、ジ エチレングリコールジアルキルエーテル、トリエチレン グリコールジアルキルエーテル、テトラエチレングリコ ールジアルキルエーテル、ポリエチレングリコールジア ルキルエーテルなどの各種エーテル類、ジメチルホルム アミド、ジメチルアセトアミド、N-メチル-2-ピロ リドン、ジメチルイミダゾリジノン、ヘキサメチルホス ホリックトリアミド、ジメチルスルホキシドなどの各種 30 非プロトン性極性溶媒、塩化メチレン、クロロホルム、 ジクロロエタントリクロロエタン、トリクロロエチレン などのハロゲン系溶媒、およびフロン系溶媒などであ る。一般的には水が最も好適である。

【0054】洗浄溶媒としては、2種類以上の溶媒の混 合物を使用することもできる。洗浄溶媒は、溶媒以外の 成分、例えば無機塩類、界面活性剤、および洗浄剤を含 有してもよい。

【0055】該改質処理は、ポリマー全体に対して行っ ても良く、例えば表面のみに行うなどポリマーの一部の 40 みに行ってもよい。表面のみに改質処理を行った場合に はポリマー全体の性質を大きく変えることなく表面の水 濡れ性のみを向上させることができる。

【0056】本発明のポリマーは、酸素透過性は、酸素 透過係数が40×10<sup>-11</sup> (cm<sup>2</sup>/sec) [mLO<sub>2</sub> / (m L · h P a ) 〕以上が好ましく、50×10<sup>-11</sup> (cm<sup>2</sup>/sec) [mLO<sub>2</sub>/(mL·hPa)]以上 がより好ましく、 $60\times10^{-11}$  (cm<sup>2</sup>/sec) [m  $LO_2/(mL \cdot hPa)]以上が最も好ましい。酸素$ 透過係数をこの範囲にすることにより、コンタクトレン 50 mmとした。

2.2 ズとして使用した場合に目に対する負担をより軽減する ことができ、連続装用が容易になる。

【0057】含水率は、好ましくは15重量%~60重 量%であり、さらに好ましくは20重量%~50重量% である。含水率を15%以上にすることにより、コンタ クトレンズとして使用した場合に目の中での動きが良く なり連続装用がより容易になる。含水率が高すぎると酸 素透過係数が小さくなるために好ましくない。

【0058】弾性率は、65kPa~2000kPaが 好ましく、100kPa~1400kPaがより好まし く、150kPa~1000kPaが最も好ましい。弾 性率が低すぎると軟らかすぎて形状保持性が悪くなり取 り扱いが難しくなるために好ましくない。弾性率が高す ぎると硬すぎてコンタクトレンズとして使用した場合に 装用感が悪くなるために好ましくない。

【0059】本発明のモノマー組成物、それを用いたポ リマーおよび眼用レンズはコンタクトレンズ、眼内レン ズ、人工角膜などの眼用レンズとして特に好適に用いら れる。

#### [0060]

【実施例】以下、実施例により、本発明を具体的に説明 するが、本発明はこれによって限定されるものではな

〔測定方法〕本実施例における各種測定は、以下に示す 方法で行った。

(1)プロトン核磁気共鳴スペクトル

日本電子社製のEX270型を用いて測定した。溶媒に クロロホルムーdを使用し、クロロホルムのピークを内 部標準(7.26ppm)とした。

#### (2)含水率

サンプルとしてコンタクトレンズ形状のものを使用し た。サンプルを真空乾燥器で40℃、16時間乾燥し、 サンプルの重量(Wd)を測定した。その後、純水に浸 漬して40℃恒温槽に一晩以上おいて含水させた後、表 面水分をキムワイプで拭き取って重量(Ww)を測定し た。次式にて含水率を求めた。

# [0061]

含水率 (%) =  $100 \times (Ww - Wd) / Ww$ 

(3)酸素透過係数

理化精機工業社製の製科研式フィルム酸素透過率計を用 いて35℃の水中にてコンタクトレンズ状サンプルの酸 素透過係数を測定した。なお、サンプルの膜厚は必要に 応じて複数枚を重ね合わせることによって調整した。

## (4)弾性率

規定の打抜型を用いてコンタクトレンズ形状のものから 切り出したサンプル〔幅(最小部分)5mm、長さ14 mm、厚さO.2mm程度〕を使用し、オリエンテック 社製のテンシロンRTM−100型を用いて測定した。 引張速度は100mm/minとし、つかみ間距離は5

\* [0062]

24

〔合成例1〕

式(m1-7)で表される化合物の合成

【0063】(1)滴下ロート、ジムロートコンデンサ および撹拌翼を備えた500mL三ツロフラスコに1, ム(86.7g)を入れ、室温で1時間程度撹拌した。 滴下ロートに臭化アリル (159g)を入れ、撹拌しな がら滴下した。滴下終了後、撹拌しながら60℃で3時 間反応させた。ジエチルエーテル(250mL)を加え た後、塩をろ過で除き、ロータリーバキュームエバポレ ーターにより溶媒成分を留去した。再び塩が析出したの で再度ろ過で除いた。減圧蒸留により精製し、3-アリ ロキシプロパノールを無色透明液体として得た。

23

(2)滴下ロートおよび撹拌翼を備えた300mL三ツ ロフラスコに、(1)で合成した3-アリロキシプロパ 20 および水(4.8g)を入れ、フラスコを氷浴に浸漬 ノール(15g)、トリエチルアミン(19.6g)お よびテトラヒドロフラン (30mL)を入れた。この三 ツ口フラスコを氷浴に浸漬し、撹拌しているところへ、 メタクリル酸クロリド(20.2g)を約30分かけて 滴下した。滴下終了後、室温で2時間撹拌を行った。析 出した塩を吸引ろ過で除いた。ろ液に酢酸エチル(10 OmL)を加え、分液ロートに入れ、食塩水、飽和炭酸 水素ナトリウム水溶液および食塩水をこの順に用いて洗 浄した。無水硫酸マグネシウムにより脱水処理を行った した。減圧蒸留により精製し、3-アリロキシプロピル メタクリレートを無色透明液体として得た。

(3)塩化白金酸六水和物を同重量の2-プロパノール に溶かし、テトラヒドロフランで1.93× $10^{-5}$ mo 1/gに希釈した。以下この溶液を「触媒溶液」と呼 350

【0064】マグネット式回転子を備えた100mLナ※

※スフラスコに、(2)で合成した3-アリロキシプロピ ルメタクリレート(6.94g)、トルエン(12g) 3-プロパンジオール(100g)および水酸化カリウ 10 および触媒溶液(3.9g)を入れた。フラスコを水浴 に漬けて冷却し、撹拌しながらトリクロロシラン(1 0.21g)を少しずつ加えた。発熱が治まったことを 確認してからフラスコをセプタムで密栓し、室温で一晩 静置した。ロータリーバキュームエバポレーターにより 低沸点成分を除いた後、減圧蒸留により精製し、3-(3-メタクリロキシプロポキシ)プロピルトリクロロ シランを無色透明液体として得た。

(4)マグネット式回転子を備えた200mLナスフラ スコにヘキサン(2.4g)、メタノール(2.4g) し、フラスコ内を激しく撹拌した。ここへ、(3)で合 成した3-(3-メタクリロキシプロポキシ)プロピル トリクロロシラン(4.58g)およびメトキシトリメ チルシラン (8.94g) からなる混合物を約10分間 かけて滴下した。滴下終了後、室温において4時間撹拌 を続けた。反応液は2層に分かれるので、分液ロートに より上層を分取した。飽和炭酸水素ナトリウム水溶液 (3回)および水(2回)をこの順に用いて洗浄した。 無水硫酸ナトリウムにより脱水を行った後、ロータリー 後、ロータリーバキュームエバボレーターで溶媒を留去 30 バキュームエバポレーターで溶媒を留去した。減圧蒸留 により精製し、微黄色透明液体を得た。この液体のプロ トン核磁気共鳴スペクトルを測定し式(m1-7)で表 される化合物であることを確認した。

〔合成例2〕

式(m1-10)で表される化合物の合成 [0065]

【化7】

【0066】メタクリル酸クロリドのかわりにアクリル 酸クロリドを使用する他は、合成例1と同様に行って微 黄色透明液体を得た。この液体のプロトン核磁気共鳴ス ペクトルを測定し式 (m1-10) で表される化合物で あることを確認した。

★〔合成例3〕

式(m1-13)で表される化合物の合成

[0067]

【化8】

【0068】(1)滴下ロート、ジムロートコンデンサ および撹拌翼を備えた500mL三ツロフラスコにジエ チレングリコール (100g) および水酸化カリウム (62、2g)を入れ、室温で1時間程度撹拌した。滴 下ロートに臭化アリル(114g)を入れ、撹拌しなが ら滴下した。滴下終了後、撹拌しながら60℃で3時間 反応させた。ジエチルエーテル (250mL) を加えた 後、塩をろ過で除き、ロータリーバキュームエバポレー ターにより溶媒成分を留去した。再び塩が析出したので グリコールモノアリルエーテルを無色透明液体として得

(2)滴下ロートおよび撹拌翼を備えた300mL三ツ 口フラスコに、(1)で合成したジエチレングリコール モノアリルエーテル(20g)、トリエチルアミン(2 0、7g) およびテトラヒドロフラン(30mL)を入 れた。この三ツロフラスコを氷浴に浸漬し、撹拌してい るところへ、メタクリル酸クロリド(21.4g)を約 5分間かけて滴下した。滴下終了後、室温で3時間撹拌 を行った。析出した塩を吸引ろ過で除いた。ろ液に酢酸 20 エチル(100mL)を加え、分液ロートに入れ、食塩 水、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液および食塩水をこの 順に用いて洗浄した。無水硫酸マグネシウムにより脱水 処理を行った後、ロータリーバキュームエバポレーター で溶媒を留去した。減圧蒸留により精製し2-(2-ア リロキシエトキシ) エチルメタクリレートを無色透明液 体として得た。

(3)塩化白金酸六水和物を同重量の2-プロパノール に溶かし、テトラヒドロフランで1.93×10<sup>-5</sup>mo 1/gに希釈した。以下この溶液を「触媒溶液」と呼

【0069】マグネット式回転子を備えた100mLナ\*

\*スフラスコに、(2)で合成した2-(2-アリロキシ エトキシ) エチルメタクリレート(13、63g)、ト ルエン (13g) および触媒溶液 (6.6g) を入れ た。フラスコを水浴に漬けて冷却し、撹拌しながらトリ クロロシラン (17.22g)を少しずつ加えた。発熱 が治まったことを確認してからフラスコをセプタムで密 栓し、室温で一晩静置した。ロータリーバキュームエバ ポレーターにより低沸点成分を除いた後、減圧蒸留によ り精製し、3-[2-(2-メタクリロキシエトキシ) 再度ろ過で除いた。減圧蒸留により精製し、ジエチレン 10 エトキシ]プロピルトリクロロシランを無色透明液体と して得た。

2.6

(4)マグネット式回転子を備えた200mLナスフラ スコにヘキサン(6.0g)、メタノール(6、0g) および水(12.0g)を入れ、フラスコを氷浴に浸漬 し、フラスコ内を激しく撹拌した。ここへ、3-[2-(2-メタクリロキシエトキシ) エトキシ] プロピルト リクロロシラン(12.5g)およびメトキシトリメチ ルシラン(22.3g)からなる混合物を約10分間か けて滴下した。滴下終了後、室温において3.5時間撹 拌を続けた。反応液は2層に分かれるので、分液ロート により上層を分取した。飽和炭酸水素ナトリウム水溶液 (3回) および水(2回) をこの順に用いて洗浄した。 無水硫酸ナトリウムにより脱水を行った後、ロータリー バキュームエバポレーターで溶媒を留去した。減圧蒸留 により精製し、微黄色透明液体を得た。この液体のプロ トン核磁気共鳴スペクトルを測定し式 (m1-13)で 表される化合物であることを確認した。

〔合成例4〕

式(m1-25)で表される化合物の合成

30 [0070] 【化9】

【0071】(1)200mLのナスフラスコにエチレ ングリコールモノアリルエーテル(60g)、トリエチ ルアミン(18.7g)、ヒドロキノンモノメチルエー 40 明液体を得た。 テル(21mg)を加え、 $\alpha$ -ブロモメチルアクリル酸 メチル(30g)を0℃で滴下した。反応溶液を100 ℃で24時間加熱した。反応溶液を沪過して沈殿を除去 した後、酢酸エチルで抽出、飽和食塩水で洗浄、硫酸マ グネシウムで乾燥、減圧下で溶媒を留去した。得られた 液体を減圧蒸留し、透明液体を得た。

(2)50mLのナスフラスコに上記(1)で得た透明 液体(8g)、トルエン(50mL)、2,6-ジ-t - $\mathcal{I}$  $\mathbf{F}$  $\mathbf{H}$  $\mathbf$ ロロシラン(8、7g)、塩化白金酸(IV)六水和物 ※50 で表される化合物であることを確認した。

※(33mg)を加え、室温で2時間撹拌した。反応溶液 の溶媒を減圧下で留去し、得られた留分を減圧蒸留し透

(3)上記(2)で得られた液体(全量)をトリメチル メトキシシラン (38、8g) と混合したものを、水 (100mL)、メタノール(50mL)、ヘキサン (50mL)の混合溶液に0℃で滴下した。 反応溶液を 室温で16時間撹拌した後、有機層を飽和炭酸水素ナト リウム水溶液で2回、飽和食塩水で1回洗浄し、硫酸マ グネシウムで乾燥、減圧下で溶媒を留去した。得られた 液体を減圧蒸留し無色透明の液体を得た。この液体のプ ロトン核磁気共鳴スペクトルを測定し式(m1-25)

【0073】冷却管、撹拌装置および滴下ロートを備え た200m1三ツロフラスコに、グリシドキシプロピル 業社製、101.0g)、4-t-ブチルカテコール (0.36g) および水酸化カリウム(1.95g)を 入れ、ここへ窒素雰囲気下、室温で撹拌しながらメタク リル酸(51、7g)を約20分間かけて滴下した。滴 下終了後撹拌しながら窒素雰囲気下100℃で9時間反 応を行った。一晩放置した後、トルエン(500m1) を加え、不溶物をろ過で除いた。トルエン溶液を0.5 M水酸化ナトリウム(約500ml)で5回洗浄後、さ らに食塩水(飽和食塩水を5倍に希釈したもの)で3回 洗浄した。無水硫酸ナトリウムを加えて脱水を行った。 硫酸ナトリウムを沪過で除き、2,6-ジーセーブチル -4-メチルフェノール(0,01g)および4-t-ブチルカテコール(0.01g)を加えた後、ロータリ ーバキュームエバポレーターによって溶媒を留去した。 この液体のプロトン核磁気共鳴スペクトルを測定し式 (m1−2)で表される化合物であることを確認した。 〔比較合成例1〕米国特許第5,776,999号公報 の EXAMPLE A-1 (第46欄) に記載の方法に従って、ポ リジメチルシロキサン部位とポリエチレングリコール部 位を有する分子量約4000のマクロモノマー(以下マ 30 クロモノマーAと呼ぶ)を得た。

27

〔実施例1〕合成例1で得た式(m1-7)の化合物 (100重量部)、3-メタクリロキシプロピルトリス (トリメチルシロキシ)シラン(略称TRIS、100 重量部)、N, N-ジメチルアクリルアミド(略称DM AA、128重量部)、トリエチレングリコールジメタ クリレート(略称3G、3.3重量部)、2-ヒドロキ シー2-メチルプロピオフェノン(商品名ダロキュア1 173、チバ・スペシャリティー・ケミカルズ社製、 1.6重量部) およびジエチレングリコールジメチルエ 40 ーテル(32.8重量部)を混合し撹拌した。均一で透 明なモノマー混合物が得られた。このモノマー混合物を アルゴン雰囲気下で脱気した。窒素雰囲気のグローブボ ックス中で透明樹脂(ポリ4-メチルペンテン-1)製 のコンタクトレンズ用モールドに注入し、捕虫灯を用い※

※ て光照射 (1 m W / c m<sup>2</sup>、10分間) して重合し、コ ンタクトレンズ状サンプルを得た。得られたサンプル

28

ビス (トリメチルシロキシ) メチルシラン (信越化学工 10 を、大過剰量のイソプロピルアルコールに60℃、16 時間浸漬した後、大過剰量の純水に24時間浸漬した。 その後、清浄な純水に浸漬して保存した。得られたサン プルは透明で濁りが無かった。このサンプルの含水率は 26%、酸素透過係数は71×10<sup>-11</sup> (cm<sup>2</sup>/se c) [mLO2/(mL·hPa)]、弾性率は480 kPaであった。すなわち含水率は20重量%~50重 量%、酸素透過係数は60×10<sup>-11</sup> (cm<sup>2</sup>/sec) [mLO2/(mL·hPa)]以上、弾性率は150 kPa~1000kPaという好適な目標範囲であっ 20 た。

> 〔実施例2~11〕表3に示したモノマー組成で実施例 1と同様にしてコンタクトレンズ状サンプルを作成し た。重合開始剤ダロキュア1173およびジエチレング リコールジメチルエーテルは実施例1と同じ量を使用し た。得られたサンプルはいずれも透明で濁りが無かっ た。これらのサンプルの含水率、酸素透過係数および弾 性率を表3に示した。いずれのサンプルも含水率は20 重量%~50重量%、酸素透過係数は60×10  $^{-11}$  (cm<sup>2</sup>/sec) [mLO<sub>2</sub>/(mL·hPa)] 以上、弾性率は150kPa~1000kPaという好 適な目標範囲であった。

> 〔比較例1~7〕表3に示したモノマー組成で実施例1 と同様にしてコンタクトレンズ状サンプルを作成した。 これらの重合開始剤ダロキュア1173およびジエチレ ングリコールジメチルエーテルは実施例1と同じ量を使 用した。得られたサンプルはいずれも透明で濁りが無か った。これらのサンプルの含水率、酸素透過係数および 弾性率を表3に示した。いずれのサンプルも含水率、酸 素透過係数および弾性率のうち少なくとも1つが、含水 率は20重量%~50重量%、酸素透過係数は60×1  $0^{-11}$  (cm<sup>2</sup>/sec) [mLO<sub>2</sub>/(mL·hP a)]以上、弾性率は150kPa~1000kPaと いう好適な目標範囲を外れていた。

[0074] 【表3】

30

		(M1)	重量部	(M2)	重量部	(M3)	重量部	その他	重量部	含水率	酸素透過係数	弾性率
										*	×10 <sup>-11</sup> (cm <sup>2</sup> /sec)	kPa
											[mLO <sub>2</sub> /(mL·hPa)]	
実施例	1	№1-7(合成例1)	100	TRIS	100	DMAA	128	3G	3.3	26	71	480
実施例	2	■1-10(合成例2)	100	TRIS	100	DNAA	128	3G	3.3	30	<b>7</b> 1	410
実施例	3	ml-13(合成例 3)	100	TRIS	100	DMAA	128	3G	3.3	32	65	380
実施例	4	m1-25 (合成例 4)	100	TRIS	100	DMAA	128	3G	3.3	26	71	620
実施例	5	■1-2(合成例5)	100	TRIS	100	DNAA	128	3G	3.3	32	68	530
実施例	6	m1-2(合成例 5)	100	TRIS	50	DNAA	128	3G	3.3	40	60	520
実施例	7	ml-2(合成例5)	100	TRIS	300	DNAA	128	3G	3.3	23	90	900
実施例	8	11-2 (合成例 5)	100	TRIS	100	DMAA	50	3G	3.3	20	74	970
実施例	9	m1-2(合成例5)	100	TRIS	200	DNAA	300	3G	3.3	43	62	550
実施例 1	0	m1-2(合成例5)	100	TR1SA	100	DNAA	128	3G	3. 3	31	68	410
実施例 1	l 1	m1-2(合成例5)	100	TRISAAm	100	DMAA	128	3G	3.3	33	66	900
比較例	1	□1-2(合成例5)	200	_	0	DMAA	128	3G	3. 3	32	57	500
比較例	2	□1-2(合成例5)	100	TRIS	100	_	0	3G	3. 3	5	105	1380
比較例	3	□1-2(合成例5)	100	TRES	5	DNAA	128	3G	3.3	48	49	480
比較例	4	11-2(合成例 5)	100	TRES	1100	DWAA	128	3G	3.3	7	96	1300
比較例	5	ml- 2(合成例 5)	100	TRIS	100	DMAA	5	3G	3.3	6	80	1280
比較例	6	mi-2(合成例5)	100	TRIS	100	DMAA	1100	3G	3.3	70	41	410
比較例	7	マクロモノマーA	100	TRIS	241	DMAA	172	3G	3, 3	28	45	2440
		(比較合成例1)										

【0075】TRIS: 3-メタクリロキシプロピルト リス(トリメチルシロキシ)シラン

TRISA: 3-アクリロキシプロピルトリス(トリメチルシロキシ)シラン

TRISAAm: 3-アクリルアミドプロピルトリス (トリメチルシロキシ)シラン

DMAA: N, N-ジメチルアクリルアミド

\*3G: トリエチレングリコールジメタクリレート 【0076】

【発明の効果】本発明によれば高酸素透過性、高含水率 および低弾性率といった各種性能のバランスに優れたポ リマーを与えることが可能なモノマー組成物を提供する ことができる。また該モノマーからなるポリマーおよび 眼用レンズを提供することができる。

## フロントページの続き

Fターム(参考) 2H006 BB03 BB05 BB07

4J100 ALOSP ALOSQ ALOSR ALOSR AM15Q BAO2P BAO2R BAO3P BAO3R BAO5R BAO6R BA71P BA71Q BA75P BA75Q BA76P BA76Q BC65R BC69R CAO5 DA36 DA61 JA33 JA34